




Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung



Aktenzeichen: 103 35 027.6

Anmeldetag: 31. Juli 2003

Anmelder/Inhaber: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co KG,
Ingelheim/DE

Bezeichnung: Verwendung von Angiotensin II Rezeptor
Antagonisten

IPC: A 61 K, A 61 P



Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 4. November 2003
Deutsches Patent- und Markenamt
Der Präsident
Im Auftrag

Verwendung von Angiotensin II Rezeptor Antagonisten

- 5 Die Erfindung fällt in das Gebiet der Angiotensin II Rezeptor Antagonisten und betrifft ihre Verwendung zur Behandlung von Personen bei denen Diabetes diagnostiziert wurde oder Verdacht auf Prädiabetes besteht.

Diabetes mellitus Typ 2 ist die Manifestation zweier pathophysiologischer

- 10 Phänomene, nämlich einer verminderten Insulinsekretion der Beta Zellen des Pankreas und einer Insulinresistenz der Zielorgane Leber, Skelettmuskulatur und Fettgewebe. In der Regel liegt eine komplexe Störung beider Komponenten vor. Die Erkrankung wird als Nüchtern-Hyperglykämie diagnostiziert, d.h. die
- 15 Blutzuckerkonzentration nach 10-12 Stunden Fasten liegt über dem Grenzwert von 125 mg Glucose pro dl Plasma. Eine gezielte Behandlung des manifesten Typ 2 Diabetes ist durch Verbindungen der Substanzklasse der Thiazolidinedione (Glitazone) möglich. Diese Verbindungen verbessern die Nutzung des zirkulierenden
- 20 Insulins und führen so zu einer Absenkung der Blutzuckerwerte (Insulinsensitizer). Gleichzeitig werden über Rückkoppelungsmechanismen die erhöhten Insulinspiegel reduziert und damit die Bauchspeicheldrüse entlastet. Insulinsensitizer wie Troglitazone, Rosiglitazone oder Pioglitazone entfalten diese Wirkung durch Bindung an bestimmte nukleäre Rezeptoren, PPAR-gamma genannt (Peroxisomal Proliferator Activated Receptor).

- 25 Da zum Zeitpunkt der Diagnose z.B. jeder zweite Typ-2-Diabetes Patient Zeichen einer koronaren Herzerkrankung aufweist, werden die Ursachen von Diabetes zunehmend in einer komplexen Stoffwechselstörung vermutet, die durch eine Reihe von Risikofaktoren wie gestörte Glukose-Toleranz, erhöhten Nüchternblutzucker, Insulinresistenz, Bluthochdruck, Dyslipidämie, oder Stammfettsucht angezeigt
- 30 werden kann. Besonders ausgeprägt ist die Prävalenz einer Insulinresistenz bei Patienten mit Hypertriglyzeridämie und niedrigem HDL-Cholesterin. Man spricht vom Prä-Typ 2-Diabetes, Metabolischen Syndrom, Syndrom X, oder Insulin-Resistenz Syndrom. In einer ersten Phase bedingt eine verminderte Insulinantwort der Zielorgane eine Steigerung der pankreatischen Insulinsekretion, um den

Blutzuckerspiegel im Normbereich zu halten. Nach mehreren Jahren überhöhter bzw. steigender Insulinproduktion kommt es dazu, dass die Insulinausschüttung durch die Beta-Zellen des Pankreas nicht weiter gesteigert werden kann. Damit beginnt die Phase der gestörten Glukosetoleranz. Der Organismus kann Glukose-Spitzenwerte nicht mehr rasch genug auffangen. Bleibt der Nüchternblutzucker schliesslich anhaltend hoch wird der Diabetes manifest.

WO 95/06410 offenbart die Verwendung von Angiotensin II Rezeptor Antagonisten zur Behandlung chronischer Entzündungserkrankungen einschließlich systemischer Autoimmunerkrankungen. Als eines von mehreren Beispielen für systemische Autoimmunerkrankungen wird Diabetes genannt. Den Autoimmunerkrankungen zugeordnet wird der Typ 1 Diabetes mellitus, der meist bei Jugendlichen unter 30 Jahren auftritt, wobei es bei entsprechender genetischer Disposition unter dem Einfluss verschiedener Faktoren zu einer Insulitis mit nachfolgender Zerstörung der B-Zellen kommt, sodass der Pankreas nur mehr wenig oder kein Insulin produzieren kann. Typ 2 Diabetes mellitus wird nicht als Autoimmunerkrankung angesehen.

Ziel der vorliegenden Erfindung ist es, Arzneimittel bereitzustellen, die sowohl zur Behandlung eines manifesten Typ 2 Diabetes als auch zur Behandlung erster Anzeichen der komplexen Stoffwechselstörung des Prädiabetes und damit zur Prävention eines Typ 2 Diabetes mellitus verwendet werden können.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde nun überraschend gefunden, dass einige wenige Angiotensin II Rezeptor Antagonisten und ihre Salze neben der bekannten, den Blutdruck senkenden Wirkung, in einem zellulären System auch die Expression von Genen zu steigern vermögen, von deren Transkription bekannt ist, dass sie durch den PPARgamma Rezeptor reguliert wird. Um vergleichbare Bedingungen zu gewährleisten wird dieser Effekt im Rahmen der vorliegenden Erfindung mit Hilfe einer stabil transformierten Zelllinie (vgl. Beispiel 2) beobachtet und quantifiziert. Dabei handelt es sich um CHO-Zellen, die das Ergebnis einer Transformation mit zwei Genkonstrukten darstellen. Das erste dieser Konstrukte kodiert für das Luciferase Gen aus *Photinus pyralis* (de Wet JR, Mol Cell Biol (1987) 7:725) unter der Kontrolle eines synthetischen Promotors mit einer fünffachen

Wiederholung einer Hefe Gal4-Bindungsstelle (vgl. Genbank-Sequenz AF058756).
Das zweite Konstrukt kodiert für ein Fusionsprotein bestehend aus der
Ligandenbindungsdomäne des humanen PPARgamma2 Transkriptionsfaktors (vgl.
Genbank-Sequenz U79012) sowie der Hefe GAL4 DNA Bindungsdomäne
5 (Aminosäuren 1-147; Sadowski I, Nucleic Acids Res (1989) 17:7539).

Die Induktion der Transkription von PPARgamma regulierten Genen ist von den als
Antidiabetika verwendeten Thiazolidinedionen (z.B. Rosiglitazone) bekannt und wird
durch deren Bindung an den PPARgamma Rezeptor und dessen Aktivierung bewirkt.
Im Rahmen des hier angewandten Testsystems kann diese Wirkung als induzierte
Luciferase Aktivität der transformierten Zelllinie quantifiziert werden. Dieselbe
Induktion einer Luciferase Aktivität erfolgt bei den Angiotensin II Rezeptor
Antagonisten wider Erwarten nicht durch Bindung des Wirkstoffs an den Rezeptor
PPARgamma. Die Induktion ist für den Wirkstoff Telmisartan besonders ausgeprägt.
15 Eine Bindung von z.B. Telmisartan an den PPARgamma Rezeptor kann in
verschiedenen Testsystemen nicht nachgewiesen werden. Es wird daher vermutet,
dass die Erhöhung der Affinität von Cofaktorproteinen für PPARgamma durch einen
Angiotensin II Rezeptor Antagonisten wie Telmisartan auch dann zur Rekrutierung
der Cofaktorproteine führt, wenn hochaffine synthetische PPARgamma-Liganden
20 nicht vorliegen. Dies bewirkt dann eine durch diese Cofaktoren vermittelte
Aktivierung der Transkription von Genen, die durch den PPARgamma Rezeptor
reguliert werden. Da nun die Induktion dieser Gene für die anti-diabetische Wirkung
der Thiazolidinedione verantwortlich ist, kann davon ausgegangen werden, dass die
Induktion derselben Gene durch Angiotensin II Rezeptor Antagonisten wie
25 Telmisartan eine vergleichbare anti-diabetische Wirkung entfaltet. Somit eignen sich
diese Wirkstoffe nicht nur zur Behandlung von Bluthochdruck sondern auch zur
Behandlung und Prävention von Typ 2 Diabetes mellitus.

Die Entdeckung dieser neuen therapeutischen Wirkung von Angiotensin II Rezeptor
30 Antagonisten und ihrer Salze bedeutet, dass sie verwendet werden können zur
Herstellung eines Arzneimittels für die Behandlung von Personen bei denen Diabetes
Mellitus Typ 2 diagnostiziert wurde oder Verdacht auf Prädiabetes besteht.

Diabetes mellitus Typ 2 manifestiert sich in einem Nüchternblutzuckerwert, der 125 mg Glucose pro dl Plasma überschreitet, wobei die Bestimmung von Glucosewerten im Blut ein Standardverfahren in der medizinischen Routineanalytik darstellt. Wird eine Glukose Toleranz Test durchgeführt so liegt 2 Stunden nach nüchterner Einnahme von 75 g Glucose der Blutzuckerwert eines Diabetikers über 200mg Glucose pro dl Plasma. Bei einem Glukose Toleranz Test werden der zu untersuchenden Person nach 10-12 stündigem Fasten 75 g Glucose oral verabreicht und der Blutzuckerwert wird unmittelbar vor Einnahme sowie 1 bzw. 2 Stunden nach Einnahme der Glucose ermittelt. Bei einem Gesunden liegt der Blutzuckerwert vor Einnahme zwischen 60 und 110 mg pro dl Plasma, eine Stunde nach Einnahme unter 200 mg pro dl und nach 2 Stunden unter 140 mg pro dl. Liegt der Wert nach 2 Stunden zwischen 140 und 200 mg so spricht man auch von einer gestörten Glukosetoleranz.

Ein besonders starkes Indiz für das Vorliegen eines Prädiabetes ist, wenn eine Insulinresistenz nachgewiesen werden kann. So kann es sein, dass eine Person zur Aufrechterhaltung der Glukosehomöostase die 2-3fache Menge an Insulin benötigt als eine andere, ohne dass dies eine direkte pathologischen Bedeutung hätte. Als die aussagekräftigste Methode zur Bestimmung der Insulinresistenz gilt der euglykämisch-hyperinsulinämische Clamp-Test. Das Verhältnis Insulin zu Glukose wird im Rahmen einer kombinierten Insulin-Glukose-Infusionstechnik bestimmt. Von einer Insulinresistenz spricht man, wenn die Glucoseaufnahme unterhalb der 25. Perzentile der untersuchten Hintergrundpopulation liegt (WHO Definition). Etwas weniger aufwendig als die Clamp-Untersuchung sind sogenannte Minimalmodelle bei denen während eines intravenösen Glukosetoleranz-Tests in zeitlich festgelegten Abständen Insulin- und Glukosekonzentrationen im Blut gemessen werden und hieraus die Insulinresistenz berechnet wird. Ein weiteres Bestimmungsverfahren ist das mathematische HOMA-Modell. Die Insulinresistenz wird über die Nüchtern- Plasma-Glukose und die Nüchtern-Insulin-Konzentration berechnet. Im Rahmen dieser Methode ist es nicht möglich zwischen hepatischer und peripherer Insulinresistenz zu unterscheiden. Für eine Bewertung der Insulinresistenz in der

täglichen Praxis sind diese Verfahren wenig geeignet. Im klinischen Alltag werden zur Einschätzung der Insulinresistenz in der Regel andere Parameter herangezogen. Bevorzugt wird dafür die Triglyzerid-Konzentrationen des Patienten herangezogen werden, da erhöhte Triglyzerid-Spiegel signifikant mit dem Vorliegen einer

5 Insulinresistenz korrelieren.

So liegt ein Verdacht auf Prädiabetes vor, wenn der Nüchternblutzuckerwert über dem maximalen Normalwert von 110 mg Glucose pro dl Plasma liegt aber den für Diabetes relevanten Grenzwert von 125 mg Glucose pro dl Plasma nicht überschreitet. Ein anderes Indiz für Prädiabetes ist eine gestörte Glukose Toleranz, d.h. ein Blutzuckerwert von 140-200mg Glucose pro dl Plasma 2 Stunden nach nüchterner Einnahme von 75 g Glucose im Rahmen eines Glukose Toleranz Tests.

Auch ein Blutwert für Triglyzeride von mehr als 150 mg/dl lässt das Vorliegen von

15 Prädiabetes vermuten. Dieser Verdacht wird durch niedrige Blutwerte für HDL-Cholesterin bestärkt. Bei Frauen sind Werte unter 40 mg pro dl Plasma, bei Männern Werte unter 50 mg pro dl Plasma als zu niedrig zu werten. Die Bestimmung von Triglyzeriden und HDL-Cholesterin im Blut gehört ebenfalls zu den Standardverfahren in der medizinischen Analytik und wird z.B. in: Thomas L (Hrsg.):

20 Labor und Diagnose“, TH-Books Verlagsgesellschaft mbH, Frankfurt/Main, 2000 beschrieben. Weiter bestärkt wird ein Verdacht auf Prädiabetes, wenn die Nüchternblutzuckerwerte gleichzeitig 110 mg Glucose pro dl Plasma überschreiten. Liegen die gemessenen Blutwerte im Bereich der Grenzwerte, so kann als

25 zusätzliche Entscheidungshilfe das Verhältnis des Taillenumfangs zum Hüftumfang herangezogen werden. Überschreitet dieses Verhältnis bei Frauen den Wert 0,8 bzw. bei Männern den Wert 1 so ist eine Behandlung angezeigt.

Besonders angezeigt für die Behandlung von Diabetes bzw. vermuteter Prädiabetes sind Angiotensin II Rezeptor Antagonisten dann, wenn auch eine Hypertonie

30 behandelt werden muss. Dies ist der Fall, wenn der systolische Blutdruck einen Wert von 140 mm Hg und der diastolische Blutdruck einen Wert von 90 mm Hg übersteigt. Leidet ein Patient bereits an manifester Diabetes wird heute empfohlen den

systolischen Blutdruck auf einen Wert unter 130 mm Hg und den diastolische Blutdruck auf einen Wert unter 80 mm Hg zu senken. Um diese Werte zu erreichen kann von Fall zu Fall die Kombination des Angiotensin II Rezeptor Antagonisten mit einem Diuretikum oder einem Calcium Antagonisten angezeigt sein. Der Begriff

- 5 „Diuretikum“ umfasst Thiazide bzw. Thiazidanaloga wie Hydrochlorothiazide (HCTZ), Clopamide, Xipamide oder Chlorthalidone, Aldosteron-Antagonisten wie Spironolacton oder Eperenone als auch andere Diuretika, die sich zur Behandlung von erhöhtem Blutdruck eignen wie Furosemide und Piretanide, und deren Kombinationen mit Amiloride und Triamteren.

Die vorliegende Erfindung bedeutet, dass für Personen, die wegen eines erhöhten Blutdrucks behandelt werden, Angiotensin II Rezeptor Antagonisten wie Telmisartan immer dann indiziert sind, wenn der Entwicklung eines Prädiabetes vorgebeugt bzw. ein manifester Diabetes behandelt werden soll.

15

In nur 10 Prozent aller Fälle von erhöhtem Blutdruck (sekundäre Hypertonie) ist eine identifizierbare Ursache feststellbar, wie z.B. eine Nierenerkrankung. Durch Behandlung und Beseitigung der Ursache lässt sich die sekundäre Hypertonie in der Regel beheben. In fast 90 Prozent aller Fälle handelt es sich aber um eine primäre Hypertonie, deren genaue Ursache nicht bekannt und eine direkte Heilung somit nicht möglich ist. Die negativen Auswirkungen des erhöhten Blutdrucks können durch Veränderung der Lebensgewohnheiten und eine richtige Behandlung vermindert werden. Das Zusammenspiel verschiedener bzw. das gemeinsame Auftreten einzelner Risikofaktoren scheint den Bluthochdruck zu verursachen.

20

- 25 Vor allem das Zusammentreffen von Bluthochdruck mit Störungen des Fett- und Zuckerstoffwechsels wird vermehrt beobachtet. Diese Störungen bleiben zunächst oft unbemerkt, können aber anhand erhöhter Blutwerte von Triglyzeriden und Glucose sowie erniedrigten Blutwerten von HDL-Cholesterin erkannt werden. In etwas fortgeschrittenerem Stadium sind sie zusätzlich an einer langsam
- 30 zunehmenden Fettleibigkeit zu erkennen. Erklären lassen sich diese Störungen durch zunehmende Insulin Resistenz. Je weniger wirksam das Insulin ist, desto mehr gerät der Fett- und Zuckerstoffwechsel durcheinander. Die Kombination all dieser

Störungen erhöht letztlich die Wahrscheinlichkeit, an der Zuckerkrankheit Diabetes zu leiden und vorzeitig an einer Herz- oder Gefäßerkrankung zu sterben.

Schätzungen gehen davon aus, dass etwa ein Drittel der Erwachsenen in den

- 5 Regionen der Erde, die mit Nahrung überversorgt sind, vom Zusammentreffen eines erhöhten Blutdrucks mit Störungen des Fett- und Zuckerstoffwechsels betroffen sind und dass diese Zahl noch zunehmen wird. Daraus resultiert ein Bedarf an Arzneimitteln, die in der Lage sind dazu beizutragen, das Fortschreiten der genannten Stoffwechselstörungen in einer möglichst frühen Phase zu verlangsamen oder zu stoppen und gleichzeitig die gesundheitsschädlichen Auswirkungen eines erhöhten Blutdrucks zu vermeiden.

Die vorliegende Erfindung offenbart auch ein Arzneimittel, das sowohl zur Behandlung von Hypertonie als auch zur Behandlung eines manifesten Typ 2

- 15 Diabetes bzw. erster Anzeichen der komplexen Stoffwechselstörung des Prädiabetes verwendet werden kann. Somit umfasst die vorliegende Erfindung auch die Diabetes Prävention in Patienten, die wegen erhöhtem Blutdruck behandelt werden. Wird daher ein geeigneter Angiotensin II Rezeptor Antagonist wie Telmisartan sofort dann zur Kontrolle des Blutdrucks verwendet, wenn eines der genannten Anzeichen auf
- 20 Prädiabetes vorliegt, kann dadurch das Auftreten eines manifesten Typ 2 Diabetes verzögert oder vermieden werden.

Bei den im Rahmen der vorliegenden Erfindung geeigneten Angiotensin II Rezeptor Antagonisten handelt es sich um Verbindungen, für die eine Bindung an die

25 PPARgamma Ligandenbindungsdomäne durch *in vitro* Tests (vgl. Beispiel 1) ausgeschlossen werden kann, während sie zellulär, d.h. nach Zugabe zum Kulturmedium einer stabil transformierten PPARgamma-Reporterzelllinie, die Expression eines ebenfalls stabil transfizierten Luciferase Gens aktivieren (vgl. Beispiel 3).

Geeignete Angiotensin II Rezeptor Antagonisten zeigen also

- keine *in vitro* Bindung an die Ligandenbindungsdomäne eines humanen PPARgamma Rezeptors, führen aber zur
 - Induktion einer Luciferase Aktivität, wenn sie zum Kulturmedium einer stabil transformierten PPARgamma-Reporterzelllinie zugegeben werden, welche
- 5 a) ein Fusionsprotein bestehend aus der Ligandenbindungsdomäne des humanen PPARgamma Transkriptionsfaktors sowie der Hefe GAL4 DNA Bindungsdomäne exprimiert und
- b) ein Luciferase Gen unter der Kontrolle einer fünffach wiederholten Hefe Gal4-Bindungsstelle enthält.

Die Herstellung einer solchen PPARgamma-Reporterzelllinie wird in Beispiel 2 beschrieben.

Eine *in vitro* Bindung an die Ligandenbindungsdomäne des humanen PPARgamma2
15 Rezeptors liegt dann nicht vor, wenn sie in einem AlphaScreen (Ullmann EF et al, Proc Natl Acad Sci USA (1994) 91:5426-5430) nicht nachgewiesen werden kann. Anstelle eines Alpha Screens kann auch ein SPA-Assay (Mukherjee R et al., J Steroid Biochem Mol Biol (2002) 81:217-225) oder eine NMR-Untersuchung (Johnson BA et al., J Mol Biol (2000) 298:187-194) durchgeführt werden. In der
20 Regel kann mit keinem dieser Verfahren eine Bindung an den Rezeptor nachgewiesen werden.

Eine ausführliche Auflistung von Angiotensin II Rezeptor Antagonisten findet sich auf den Seiten 7-18 von WO 95/26188. Angiotensin II Rezeptor Antagonisten werden
25 u.a. beschrieben in EP-A-253310, EP-A-323841, EP-A-324377, EP-A-420237, EP-A-43983, EP-A-459136, EP-A-475206, EP-A-502314, EP-A-504888, EP-A-514198, WO 91/14679, WO 93/20816, US 4,355,040 und US 4,880,804. Häufig genannte Ausführungsformen sind Sartane, wie Candesartan, Eprosartan, Irbesartan, Losartan, Olmesartan, Tasosartan, Telmisartan oder Valsartan. Als im Rahmen der
30 vorliegenden Erfindung besonders bevorzugt erweisen sich Irbesartan, Losartan und Telmisartan. Die besten Ergebnisse werden klar mit Telmisartan und dessen Salzen erzielt. Die hergestellten Darreichungsformen enthalten ein Äquivalent von 20-

200 mg, vorzugsweise von 20, 40, 80, 120, 160 oder 200 mg der freien Säure des Wirkstoffs. Ist der Wirkstoff mit HCTZ oder Chlorthalidone kombiniert, so enthält die Darreichungsform 10-50 mg, vorzugsweise 50, 25 oder 12,5 mg des Diuretikums.

- 5 Die im Rahmen dieser Erfindung offenbarte vorteilhafte Wirkung einzelner Angiotensin II Antagonisten ist für den Wirkstoff Telmisartan besonders ausgeprägt. Erscheint die kombinierte Anwendung eines Angiotensin II Rezeptor Blockers mit ein oder mehreren anderen therapeutischen Wirkstoffen sinnvoll oder notwendig, stellt Telmisartan einen bevorzugten Angiotensin II Rezeptor Blocker dar, weil er in einem einzigen Wirkstoff eine Blutdruck-senkende mit einer antidiabetischen Wirkung kombiniert bzw. zur Prävention von Diabetes beiträgt. Aus diesem Grund bedeuten vorformulierte Wirkstoffkombinationen von Telmisartan mit HMG-Co A Reduktase Inhibitoren wie Simvastatin oder Atorvastatin eine wegweisende Weiterentwicklung in der Therapie von kardiovaskulären, kardiopulmonalen, pulmonalen oder renalen
- 15 Krankheiten, aber auch bei der Behandlung von Hyperlipidämie, Osteoporose oder Alzheimer. Dies gilt auch für eine Wirkstoffkombinationen von Telmisartan mit Rosiglitazone oder Pioglitazone oder Repaglinide oder Metformin oder einem DPP4 Inhibitor in der Diabetes-Therapie. Auch bei der Behandlung von Bluthochdruck mit Inhibitoren des Renin-Angiotensin Systems (RAS) in Kombination mit einem Calcium
- 20 Antagonisten wie Amlodipine oder Nifedipine oder einem Aldosterone Antagonisten wie Spironolacton oder Eplerenone muss Telmisartan als ein bevorzugter RAS Inhibitor angesehen werden. Die Kombination mit einem Aldosteron Antagonisten wie Eplerenone stellt auch für die Behandlung bzw. Prävention von Herzschwäche oder Herzinfarkt eine bedeutsame Weiterentwicklung dar.

25

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher pharmazeutische Zusammensetzungen umfassend Telmisartan oder eines seiner Salze in Kombination mit

- Amlodipine oder Nifedipine,
- 30 • Eplerenone,
- Simvastatin oder Atorvastatin,
- Rosiglitazone oder Pioglitazone oder Repaglinide oder Metformin,

- einem Solfonylharnstoff,
- einem Aldosteron Antagonisten,
- einem HMG-Co A Reduktase Inhibitor oder
- einem DPP4 Inhibitor,

5 sowie ihre Herstellung. Diese Wirkstoffkombinationen werden in der Regel mit einem oder mehreren Formulierungshilfsstoffe wie Mannitol, Sorbitol, Xylit, Saccharose, Calciumcarbonat, Calciumphosphat, Lactose, Croscarmellose Natriumsalz (Cellulose carboxymethylether Natriumsalz, quervernetzt), Crospovidone, Natriumstärkeglykolat, Hydroxypropylcellulose (niedrigsubstituiert), Maisstärke, Polyvinylpyrrolidon, Copolymerisaten von Vinylpyrrolidon mit anderen Vinylderivaten (Copovidone), Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Mikrokrystalliner Cellulose oder Stärke, Magnesiumstearat, Natriumstearylformarat, Talk, Hydroxypropylmethylcellulose, Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, Polyvinylacetat, Wasser, Wasser/Ethanol, Wasser/Glycerin, 15 Wasser/Sorbit, Wasser/Polyethylenglykol, Propylenglykol, Cetylstearylalkohol, Carboxymethylcellulose oder fetthaltigen Substanzen wie Hartfett oder deren geeigneten Gemischen, in übliche galenische Zubereitungen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver, Suspensionen oder Zäpfchen eingearbeitet.

20 Tabletten erhält man z.B. durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit ein oder mehreren Hilfsstoffen und anschließende Verpressung. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen. Beispiele für Hilfsstoffe sind

- inerte Verdünnungsmitteln wie Mannitol, Sorbitol, Xylit, Saccharose, Calciumcarbonat, Calciumphosphat und Lactose;
- 25 • Sprengmitteln wie Croscarmellose Natriumsalz (Cellulose carboxymethylether Natriumsalz, quervernetzt), Crospovidone, Natriumstärkeglykolat, Hydroxypropylcellulose (niedrigsubstituiert) und Maisstärke;
- Bindemitteln wie Polyvinylpyrrolidon, Copolymerisaten von Vinylpyrrolidon mit anderen Vinylderivaten (Copovidone), Hydroxypropylcellulose, 30 Hydroxypropylmethylcellulose, Mikrokrystalliner Cellulose oder Stärke;
- Schmiermitteln wie Magnesiumstearat, Natriumstearylformarat und Talk;
- Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes wie Hydroxypropylmethylcellulose, Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat und Polyvinylacetat; und
- Pharmazeutisch zulässige Farbstoffe wie farbige Eisenoxide

Beispiele:

Beispiel 1: Telmisartan, Losartan und Irbesartan binden *in vitro* nicht an die PPARgamma Ligandenbindungsdomäne

5

Protein enthaltend die humane PPARgamma-Ligandenbindungsdomäne (LBD) wird als GST-Fusionsprotein in E.coli hergestellt und affinitätschromatographisch gereinigt.

10

Hierzu wird ein DNA Abschnitt, der für die Aminosäuren 205-505 des humanen PPARgamma2-Transkriptionsfaktors kodiert (vgl. Genbank-Eintrag [U79012](#)) über die zusätzlich eingefügten Restriktionsschnittstellen BamH I und Xho I in den Expressionsvektor pGEX-4T-1 (Amersham) subkloniert und die Sequenz des Abschnitts kontrolliert. Die Expression des Fusionsproteins erfolgt im für pGEX Vektoren empfohlenen E.coli-Stamm BL21(DE3) nach Induktion mit 0.2mM IPTG für 15 4 Stunden bei 25°C. Die Bakterien werden im Anschluss an die Induktion pelletiert und portionsweise in PBS, pH7.4 weggefroren. Nach Aufschluß in einer French Press, wurde das gelöste GST-PPARgamma-LBD-Fusionsprotein mit Hilfe einer GSTrap-Säule (Pharmacia) gereinigt. Die Elution erfolgte durch Zugabe von 20mM reduziertem Glutathion.

20

Die GST-PPARgamma-LBD-Proteinfraktionen werden mit Hilfe einer HiTrap Desalting-Säule (Pharmacia) entsalzt und die Proteinkonzentration mit einem Standardassay bestimmt.

25

Protein enthaltend die humane RXRalpha-Ligandenbindungsdomäne (LBD) wird als His tag-Fusionsprotein in E.coli hergestellt und affinitätschromatographisch gereinigt.

30

Hierzu wird ein DNA-Abschnitt, der für die Aminosäuren 220-461 des humanen RXRalpha-Transkriptionsfaktors kodiert (vgl. Genbank-Eintrag NM_002957, nt 729-1457) über die zusätzlich eingefügten Restriktionsschnittstellen BamH I und Not I in den Expressionsvektor pET28c (Novagen) subkloniert und die Sequenz des Abschnitts kontrolliert. Die Expression des Fusionsproteins erfolgt im für pET-Vektoren empfohlenen E.coli-Stamm BL21(DE3) nach Induktion mit 0.2mM IPTG für 4 Stunden bei 25°C. Die Bakterien werden im Anschluss an die Expression pelletiert

und portionsweise in PBS, pH7.4 weggefroren. Nach Aufschluß in einer French Press, wird das gelöste His-RXRalpha-LBD-Fusionsprotein mit Hilfe einer HiTrap Chelating-Säule (Pharmacia) gereinigt. Die Elution erfolgte durch eine 500mM Imidazol-Stufe. Die His-RXRalpha-LBD-Proteinfraktionen werden mit Hilfe einer

- 5 HiTrap Desalting-Säule (Pharmacia) entsalzt und die Proteinkonzentration mit einem Standardassay bestimmt.

a) AlphaScreen

Alpha Screen-Assays wurden erstmals in Ullmann EF et al, Proc Natl Acad Sci USA (1994) 91:5426-5430 beschrieben. Die im Rahmen dieses Beispiel durchgeführten Messungen erfolgten wie bei Glickman JF et al., J Biomol Screen (2002) 7:3-10 beschrieben. Der Assay-Puffer besteht aus 25mM Hepes pH7.4, 100mM NaCl, 1mM DTT, 0.1% Tween-20, 0.1% BSA. 3nM GST-PPARgamma-LBD-Fusionsprotein, 15nM biotinyliertes LXXLL-Peptid des Cofaktors CBP (entsprechend dem auf Seite 15 218 von Mukherjee R et al., J Steroid Biochem Mol Biol (2002) 81:217-225 offenbarten Peptid mit einem zusätzlichen N-terminalen Cystein) und jeweils 10µg/ml anti-GST-Akzeptorbeads bzw. Streptavidin-Donorbeads (Applied Biosystems) werden in einem Gesamtvolumen von 12.5µl in Gegenwart von unterschiedlichen Konzentrationen einer Testsubstanz (in DMSO) für 4 Stunden bei Raumtemperatur 20 inkubiert. Die finale DMSO-Konzentration im Assay beträgt 1% (v/v). Als Hintergrundkontrolle (NSB) dient eine 1%ige DMSO-Lösung. Die Messung erfolgt am Packard Fusion-Messgerät.

| Konz. / M | T Imisartan | | Rosiglitazone | |
|-----------|-------------|-----|---------------|------|
| | MW | SD | MW | SD |
| NSB | 619 | 21 | 573 | 17 |
| 1,00E-08 | | | 820 | 18 |
| 3,00E-08 | 642 | 41 | 1720 | 48 |
| 1,00E-07 | 606 | 10 | 8704 | 59 |
| 3,00E-07 | 644 | 56 | 27176 | 1232 |
| 1,00E-06 | 677 | 14 | 43233 | 1083 |
| 3,00E-06 | 720 | 35 | 52691 | 3771 |
| 1,00E-05 | 847 | 82 | 56366 | 4303 |
| 5,00E-05 | 1111 | 135 | | |

Im Gegensatz zu Rosiglitazone, einem literaturbekannten PPARgamma-Agonisten mit Bindung in der LBD, findet durch zunehmende Konzentrationen von Telmisartan, Losartan und Irbesartan (Konzentrationen bis 50µM) keine direkte Aktivierung der PPARgamma-LBD und damit verbunden keine signifikante Rekrutierung des LXXLL-Peptids statt.

b) SPA-Assay

Eine Beschreibung des SPA-Assayformats findet sich in Mukherjee R et al., J Steroid Biochem Mol Biol (2002) 81:217-225. Der Assaypuffer besteht aus 20mM Tris pH7.5, 25mM KCl, 10mM DTT, 0.2% Triton X-100). 30nM GST-PPARgamma-LBD-Fusionsprotein, 30nM His-RXRalpha-LBD, anti-GST-Antikörper (1:600, Amersham Pharmacia), 0.25mg Protein A SPA PVT Antibody-binding beads (Amersham Pharmacia), 30nM ³H-markiertes Rosiglitazone werden in einem Gesamtvolumen von 100µl mit Testsubstanzverdünnungen für 5 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert.

Als Hintergrundkontrolle (NSB) wird 10µM unmarkiertes Rosiglitazone anstelle des radioaktiven Rosiglitazones zugesetzt, , als Maximalwert (Bmax) wird anstelle einer Testsubstanz das verwendete Lösungsmittel, z.B. DMSO, zugegeben.

Im Anschluss an die Inkubation werden die Testansätze für 5 Minuten bei 2000 Upm in einer Hettich Universal 30Rf-Zentrifuge abzentrifugiert und am Packard TopCount NXT gemessen.

| Konz / M | Telmisartan | | Irbesartan | | Losartan | |
|----------|-------------|-----|------------|----|----------|----|
| | MW | SD | MW | SD | MW | SD |
| NSB | 217 | 9 | 217 | 9 | 217 | 9 |
| Bmax | 911 | 15 | 911 | 15 | 911 | 15 |
| 1,00E-07 | 837 | 49 | 913 | 54 | 915 | 43 |
| 3,00E-07 | 802 | 28 | 810 | 49 | 835 | 11 |
| 1,00E-06 | 818 | 27 | 815 | 51 | 901 | 10 |
| 3,00E-06 | 818 | 20 | 779 | 26 | 814 | 53 |
| 1,00E-05 | 703 | 30 | 723 | 37 | 787 | 46 |
| 3,00E-05 | 691 | 222 | 648 | 40 | 784 | 96 |
| 1,00E-04 | 545 | 18 | 510 | 81 | 611 | 17 |

5

Im Gegensatz zu direkten PPARgamma-Agonisten, die an die PPARgamma-LBD binden, findet auch bei sehr hohen Überschüssen von Telmisartan, Losartan oder Irbesartan keine konzentrationsabhängige Verdrängung des radioaktiven Rosiglitazones aus der Bindungstasche statt.

10

c) NMR-Untersuchungen

Im Gegensatz zu einem direkten PPARgamma-Liganden, z.B. Rosiglitazone, findet bei der Messung des ¹⁵N TROSY-Spektrums der PPARgamma-LBD in Gegenwart der Testsubstanzen Telmisartan keine Wechselwirkung der Testsubstanz mit Aminosäuren der Bindungstasche statt. Die Aminosäuren der Bindungstasche weisen in Gegenwart der Testsubstanzen die gleiche Positionierung auf, wie in Abwesenheit eines Liganden.

15

20

Beispiel 2: Herstellung in r stabil transformierten PPARgamma-Reporterzelllinie

Ein DNA Abschnitt, der für die Aminosäuren 205-505 des humanen PPARgamma2-
5 Transkriptionsfaktors kodiert (entsprechend den Nukleotiden 703-1605 der Genbank-Sequenz U79012) wird über zusätzlich eingefügte Restriktionsschnittstellen BamH I und Hind III in die Multiple Cloning Site des Vektors pFA-CMV (Stratagene) eingebaut und die Sequenz verifiziert. Das resultierende Plasmid pFA-CMV/hPPARgamma2-LBD kodiert N-terminal der PPARgamma-LBD im gleichen
10 Leseraster für eine Gal4 DNA-Bindungsdomäne. Zusätzlich kodiert das Plasmid für eine Neomycin-Resistenz.

Die Zelllinie CHO-K1 (ATCC CCL-61) wird mit den Plasmiden pFA-CMV/hPPARgamma2-LBD und pFR-Luc (Stratagene) cotransfiziert. pFR-Luc kodiert
15 für das Luciferase-Gen unter der Kontrolle einer fünffach wiederholten Hefe Gal4-Bindungsstelle. Die Transfektion wird mit Lipofectamin2000 gemäß Herstellerangaben durchgeführt.

Nach der Transfektion werden die Zellen in Medium (Ham's F12 mit 10% fötalem Kälberserum) in Gegenwart von 0.5 mg/ml G-418 kultiviert. Nach sechstägiger
20 Kultivierung werden die Zellen passagiert und für weitere 10 Tage in Kultur gehalten. Die resultierenden Neomycin-resistenten Kolonien werden unter dem Mikroskop gepickt und in 96-Well-Platten vereinzelt und kultiviert. Man erhält verschiedene transformierte Zelllinien mit den enthaltenen Plasmiden (z.B. Klon Nr. 10, 11, 13 etc),
25 die weiter im Kulturmedium gehalten werden.

Die Zelllinien werden hinsichtlich der Induzierbarkeit des Luziferase Gens durch einen PPARgamma-Agonisten, z.B. Rosiglitazone, untersucht und reagieren mit einem gesteigerten Luciferasesignal auf Stimulation durch den PPARgamma-Agonisten.

Beispiel 3: Telmisartan, Losartan und Irbesartan aktiviert PPARgamma zellulär

Die vom transformierten Klon 11 des Beispiels 2 abgeleitete CHO-K1 Zelllinie wird in 96-well-Flachbodenplatten in einer Dichte von 3×10^4 Zellen/200 μ l/well ausgesät und über Nacht in Ham's F-12-Medium mit 10% fötalem Kälberserum und 0.5mg/ml G-418 kultiviert. Nach 24 Stunden wird auf Medium ohne Zusatz von G-418 gewechselt.

Die Testsubstanzen werden mit einem geeigneten Lösungsmittel, z.B. DMSO, auf das 100fache der gewünschten Konzentration gebracht und durch das vorgelegte Medium der Zellkulturplatte 1:100 verdünnt. Als Hintergrundkontrolle dient das verwendete Lösungsmittel, z.B. DMSO, in gleicher Konzentration.

24 Stunden nach Substanzgabe werden die Überstände verworfen und die Zellen je zweimal mit 150 μ l Waschpuffer (25mM Tricine, 16.3mM MgSO_4 , pH7.8) gewaschen.

Nach den Waschschritten werden je Testansatz 50 μ l Waschpuffer mit 150 μ l Luziferase-Assaypuffer (25mM Tricine, 0.5mM EDTA, 0.54mM NaTPP, 16.3mM MgSO_4 , 1.2mM ATP, 0.05mM Luciferin, 56.8mM 2-Mercaptoethanol, 0.1% Triton X-100, pH7.8) zugesetzt. Die Messung der Lumineszenz erfolgt nach fünfminütiger Wartezeit am Packard TopCount NXT. Die Luziferase-Aktivität wird durch die Integration der relativen Luziferaseeinheiten (RLU) der ersten zehn Sekunden nach Start der Messung erhalten.

| Konz / M | T Imisartan | | Irb sartan | | Losartan | | Rosiglitazone | |
|----------|-------------|------|------------|------|----------|------|---------------|-------|
| | MW | SD | MW | SD | MW | SD | MW | SD |
| NSB | 466 | 188 | 466 | 188 | 466 | 188 | 741 | 141 |
| 1,00E-08 | | | | | | | 2761 | 178 |
| 3,00E-08 | | | | | | | 8256 | 708 |
| 1,00E-07 | | | | | | | 35265 | 2947 |
| 3,00E-07 | 760 | 255 | 491 | 70 | 874 | 475 | 86859 | 6139 |
| 1,00E-06 | 2859 | 455 | 657 | 65 | 589 | 70 | 106252 | 30018 |
| 3,00E-06 | 24498 | 2290 | 1028 | 342 | 672 | 88 | 143232 | 14064 |
| 1,00E-05 | 61397 | 7853 | 3292 | 556 | 709 | 163 | 150989 | 24245 |
| 3,00E-05 | 58790 | 2055 | 22133 | 4202 | 3271 | 585 | | |
| 1,00E-04 | | | 29600 | 6936 | 11322 | 1668 | | |

Durch den Angiotensin II Rezeptor Antagonisten Telmisartan erfolgt eine besonders starke Aktivierung des PPARgamma-Pathways in der PPARgamma-Reporterzelllinie. Eine Aktivierung durch andere Angiotensin II Rezeptor

- 5 Antagonisten wie Losartan und Irbesartan findet erst bei höheren Testkonzentrationen und in einem geringeren Ausmaß statt.

Beispiel 4: Formulierungsbeispiele

Tablette 1

Durch direkte Verpressung des Telmisartan Natriumsalzes mit Hilfsstoffen und Magnesiumstearat werden Tabletten folgender Zusammensetzung erhalten:

| Bestandteile: | mg |
|-----------------------------|---------|
| Telmisartan-Natrium Salz | 41,708 |
| 15 Mannitol | 149,542 |
| Mikrokristalline Cellulose | 50,000 |
| Croscarmellose Natrium Salz | 5,000 |
| Magnesiumstearat | 3,750 |
| Gesamt | 250,000 |

Tablette 2

Durch direkte Verpressung des Telmisartan Natriumsalzes mit Hilfsstoffen und Magnesiumstearat werden Tabletten folgender Zusammensetzung erhalten:

| | | |
|---|-------------------------|---------|
| 5 | Bestandteile: | mg |
| | Telmisartan-Natriumsalz | 83,417 |
| | Sorbitol | 384,083 |
| | Polyvidon K25 | 25,000 |
| | Magnesiumstearat | 7,500 |
| | Gesamt | 500,000 |

Tablette 3

15 Hydrochlorothiazid, Telmisartan Natriumsalz, Sorbitol und rotes Eisenoxid werden in einem Freifallmischer („Free Fall Blender“) gemischt, durch ein 0,8 mm Sieb gesiebt und, nach Zugabe von Magnesium Stearat, in einem Freifallmischer zu einer pulverförmigen Mischung verarbeitet.

20 Diese Zusammensetzung von Wirkstoffen und Hilfsstoffen wird dann mit einer geeigneten Tablettenpresse (z.B. Korsch EK0 oder Fette P1200) zu Tabletten verpresst. Es werden Tabletten mit folgender Zusammensetzung hergestellt, wobei die pro Tablette enthaltene Menge Telmisartan Natriumsalz einer Menge von 80 mg der freien Säure des Telmisartans entspricht.

| Inhaltstoff | mg/Tablette | % |
|-------------------------|----------------|----------------|
| Telmisartan Natriumsalz | 83,417 | 13,903 |
| Hydrochlorothiazid | 12,500 | 2,083 |
| Sorbitol | 494,483 | 82,414 |
| Rotes Eisenoxid | 0,600 | 0,100 |
| Magnesiumstearat | 9,000 | 1,500 |
| Total | 600,000 | 100,000 |

25 Das Telmisartan Natriumsalze der Tabletten der drei Chargen löst sich nach 30 Minuten Rühren (75 rpm) in 900 ml 0,1 M Phosphatpuffer pH 7,5 zu $92 \pm 1,5$ %, $96 \pm 1,8$ % bzw. $100 \pm 1,0$ %. Das Hydrochlorothiazid löste sich nach 30 Minuten in 900 ml 0,1 M HCl (100 rpm) zu $69 \pm 6,3$ %, $72 \pm 2,1$ % bzw $78 \pm 1,8$ %.

Patentansprüche:

1. Verwendung eines Angiotensin II Rezeptor Antagonisten oder eines seiner Salze zur Herstellung eines Arzneimittels für die Behandlung von Personen bei denen Diabetes Mellitus Typ 2 diagnostiziert wurde oder Verdacht auf Prädiabetes besteht.
2. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der Nüchternblutzuckerwert 125 mg Glucose pro dl Plasma übersteigt.
3. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der Nüchternblutzuckerwert 110-125 mg Glucose pro dl Plasma beträgt.
4. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen 2 Stunden nach nüchterner Einnahme von 75 g Glucose ein Blutzuckerwert über 200mg Glucose pro dl Plasma gemessen wird.
5. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen 2 Stunden nach nüchterner Einnahme von 75 g Glucose ein Blutzuckerwert von 140-200mg Glucose pro dl Plasma gemessen wird.
6. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der Blutwert für Triglyceride 150 mg/dl überschreitet.
7. Verwendung gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der Blutwert für HDL bei Frauen 40 mg pro dl Plasma, bei Männern 50 mg pro dl Plasma unterschreitet.
8. Verwendung gemäß den Ansprüchen 6 und 7, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der Nüchternblutzuckerwert 110 mg Glucose pro dl Plasma überschreitet.

9. Verwendung gemäß den Ansprüchen 1-8, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der systolische Blutdruck einen Wert von 140 mm Hg und der diastolische Blutdruck einen Wert von 90 mm Hg übersteigt.
10. Verwendung gemäß den Ansprüchen 1, 2 und 4, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen der systolische Blutdruck einen Wert von 130 mm Hg und der diastolische Blutdruck einen Wert von 80 mm Hg übersteigt.
11. Verwendung gemäß der Ansprüche 1-10, dadurch gekennzeichnet dass bei den zu behandelnden Personen das Verhältnis von Taillenumfang zu Hüftumfang bei Frauen den Wert 0,8 und bei Männern den Wert 1 überschreitet.
12. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass der Angiotensin II Rezeptor Antagonist die Eigenschaft besitzt, nach Zugabe zum Kulturmedium einer stabil transformierten PPARgamma-Reporterzelllinie, die Expression eines stabil transfizierten Luciferase Gens zu aktivieren, ohne *in vitro* an die PPARgamma Ligandenbindungsdomäne zu binden.
13. Verwendung gemäß Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet dass der Angiotensin II Rezeptor Antagonist *in vitro* keine Bindung an die Ligandenbindungsdomäne eines humanen PPARgamma Rezeptors zeigt während der Angiotensin II Rezeptor Antagonist zur Induktion einer Luciferase Aktivität führt, wenn er zum Kulturmedium einer stabil transformierten Zelllinie zugegeben wird, welche ein Fusionsprotein bestehend aus der Ligandenbindungsdomäne des humanen PPARgamma Transkriptionsfaktors sowie der Hefe GAL4 DNA Bindungsdomäne exprimiert und ein Luciferase Gen unter der Kontrolle einer fünffach wiederholten Hefe Gal4-Bindungsstelle enthält.
14. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass es sich beim Angiotensin II Rezeptor Antagonisten um den Wirkstoff Telmisartan handelt.

15. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass die Darreichungsform des Arzneimittel 20-200 mg Telmisartan enthält.
16. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet dass der Angiotensin II Rezeptor Antagonist mit einem Diuretikum kombiniert wird.
- 5 17. Verwendung gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet dass die Darreichungsform des Arzneimittels 10-50 mg HCTZ oder Chlorthalidone enthält.
- 10 18. Verfahren für die Behandlung von Personen bei denen Diabetes Mellitus Typ 2 diagnostiziert wurde oder Verdacht auf Prädiabetes besteht, dadurch gekennzeichnet dass ein Arzneimittel verabreicht wird, das einen Angiotensin II Rezeptor Antagonisten enthält.
19. Verfahren gemäß Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet dass es sich beim Angiotensin II Rezeptor Antagonisten um den Wirkstoff Telmisartan handelt.
- 15 20. Pharmazeutische Zusammensetzung umfassend Telmisartan in Kombination mit
- a) Amlodipine oder Nifedipine,
 - b) Eplerenone oder Spironolacton,
 - c) Simvastatin oder Atorvastatin,
 - d) Rosiglitazone oder Pioglitazone oder Repaglinide oder Metformin,
 - e) einem Aldosteron Antagonisten,
 - f) einem HMG-Co A Reduktase Inhibitor,
 - g) einem DPP4 Inhibitor oder
 - h) einen Sulfonylharnstoff.

Zusammenfassung

- Die Erfindung betrifft die Verwendung von Angiotensin II Rezeptor Antagonisten zur
- 5 Behandlung von Personen, bei denen Diabetes Mellitus Typ 2 diagnostiziert wurde oder Verdacht auf Prädiabetes besteht. Besonders angezeigt ist die Behandlung, wenn gleichzeitig eine Behandlung von Bluthochdruck notwendig ist.